File downloaded on 2025-12-02

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000036590

Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle

Autorizado

- Ammonium zinc edetate
- Diammonium copper EDTA

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle
Intra Hoof-fit 40 mg/g+40 mg/g gel

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 238.40 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em <u>inglês</u>

Forma farmacêutica:

Gel

Intervalo de segurança por via de administração: Uso cutâneo:

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

OD03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:



Data de autorização de introdução no mercado:

8/05/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intracare B.V.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

51814

Data da alteração do estado de autorização:

8/05/2013

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0173/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca Estónia França Letónia Lituânia Luxemburgo Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.